PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2002-261310 (43)Date of publication of application: 13,09,2002

(51)Int.Cl. H01L 31/04 C01G 23/053 H01M 14/00

(21)Application number: 2001-058403 (71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing: 02.03.2001 (72)Inventor: TSUKAHARA JIRO

(54) MANUFACTURING METHOD FOR TITANIUM OXIDE FINE PARTICLES, PHOTOELECTRIC CONVERSION ELEMENT AND PHOTOCELL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a manufacturing method of titanium oxide fine particles which are suitable for a photoelectric conversion element and to provide a dye sensitized photoelectric conversion efficiency and a photocell.

SOLUTION: This manufacturing method of the titanium oxide fine particles is provided with the process of heating titanium oxide sol which is in the presence of a specified urea compound, and the method is used for the photoellectric conversion element and the photocell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

Date of final disposal for application

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-261310 (P2002-261310A)

(43)公開日 平成14年9月13日(2002.9.13)

(51) Int.Cl.7		F I	テーマコード(参考)	
H01L	31/04	C 0 1 G 23/053		4G047
C01G	23/053	H 0 1 M 14/00	P	5F051
H 0 1 M	14/00	HO1L 31/04	Z	5H032

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 25 頁)

(21)出願番号	特願2001-58403(P2001-58403)	(71) 出額人 000005201
(oo) if use ra	Webser and an execution of	富士写真フイルム株式会社
(22)出順日	平成13年3月2日(2001.3.2)	神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者 塚原 次郎
		神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
		フイルム株式会社内
		(74)代理人 100105647
		弁理士 小栗 昌平 (外4名)
		Fターム(参考) 40047 CA02 CB05 CC03 CD03
		5F051 AA14 GA04 GA06
		5H032 AA06 AS16 AS19 EE16 EE17
		1

(54) 【発明の名称】 酸化チタン微粒子の製造方法、光電変換素子及び光電池

(57) 【要約】

【課題】光電変換素子に好適な酸化チタン微粒子の製造 方法を提供し、さらに変換効率の優れる色素増感光電変 換素子および光電池を提供する。 【解決手段】酸化チタンゾルを特定の尿素化合物の存在

下で加熱する工程を有する酸化チタン微粒子の製造方法 およびこれを用いた光電変換素子および光電池。

「特許請求の範囲】

[請求項1] 酸化チタンブルまたは酸化チタン前駆体 を下記一般式(1)で表される尿素化合物の存在下で加 熱する工程を有することを特徴とする酸化チタン微粒子 の製造方法。

【化1】

式中、R1、R2、R3、及びR4は、各々独立して、水素 原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、一級ア ミノ基、アルキルアミノ基。またはジアルキルアミノ基 を表す。但し、R1、R2、R3、及びR4は、互いに結合 して環を形成していてもよい。

【請求項2】 一般式(1)におけるR3およびR4がと もに水素原子であることを特徴とする請求項2に記載の 酸化チタン微粒子の製造方法。

【請求項3】 尿素化合物の分子量が200以下である ことを特徴とする請求項1または2に記載の酸化チタン 20 微粒子の製造方法。

【請求項4】 尿素化合物が水溶性であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の酸化チタン微粒子の製造方法。

【請求項5】 加熱する工程が、圧力容器を用いて15 0℃~300℃の温度で行われることを特徴とする請求 マー40いずれかに記載の酸化チタン微粒子の製造方 注。

【請求項6】 色素の吸着した半導体微粒子膜の層と導 電性支持体とを少なくとも有する光電変換素子であっ て、該半導体微粒子膜の層に請求項1~5のいずれかの 方法で製造された酸化チタン微粒子が用いられているこ とを特徴とする光電変換ま子。

【請求項7】 半導体微粒子膜の層に平均粒子径100 ~400nmの酸化チタン微粒子が併用されていること を特徴とする語求項6に記載の光雷変換素子。

[請求項8] 色素としてルテニウム錯体色素が用いられていることを特徴とする請求項6または7のいずれかに 記載の光雷変換表子。

【請求項9】 請求項6~8のいずれかに記載の光変換 40 素子を用いた光電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 本発明は、酸化チケン微粒子 の製造方法に関し、詳しくは色素で増感された半導体酸 松子を用いた光電変換素子に好ましく用いられる酸化チ タン微粒子の製造方法に関する。さらに本発明は、上記 製造方法で得られた酸化チケン微粒子を用いた光電変換 素子及子光密洗に関する。

[0002]

【従来の技術】光電変換素子は、各種の光センサー、複 写機、光辉電装置に用いられている、光電変換素子に は、金属を用いたもの、半導体を用いたもの、有機顔料 や色素を用いたもの、あるいはこれらを組み合わせたも のなどの様々な方式が実用にされている。

【0003】米国特許4927721号、同46845 37号、同5084365号、同5350644号、同 5463057号、同5525440号、国際公開WO 98/50393号の各明細書および特開平7-249 790号、特表平10-504521号の各公報には、 色素によって増感された半導体微粒子を用いた光電変換 素子(以後、色素増感光電変換素子と略す)、もしくは これを製造するための材料および製造技術が開示されて いる。この方式の利点は酸化チタン微粒子を用いること ができるため、安価な光電変換素子を提供できる点にあ る。酸化チタン微粒子の製造には、通常ゾル-ゲル法が 好ましく用いられる。ゾルーゲル法は当該分野において は広く知られた微粒子合成法であり、例えばパーンサイ ドらのケミストリー・オブ・マテリアルズ、第10巻、第 9号、2419~2425百等に詳しく記載されている。ゾルー ゲル法で製造された酸化チタン微粒子を色素増感光雷変 換素子に応用した例としては、バルベらの報告したジャ ーナル・オブ・アメリカン・セラミック・ソサエティ 一, 第80巻, 第12号, 3157~3171頁(1997年)が挙げら れる。しかしながらこのような光電変換素子は作成した すべての素子について常に変換効率が高いとは限らず、 なお一層の変換効率向上が望まれていた。

[0004]

【契明が解決しようとする課題】本発明の目的は、色素 地態光傷変換業子に用いたときに、総素子の変換効率が 向上する優れた酸化チン増粒子の製造方法を提供する ことにある。本発明の他の目的は、該酸化チタン機粒子 を用い変換効率の向上した色素増度光傷変換素子および 子れを用い水響かを開せまることにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、下記構成の酸化チタン微粒子の製造方法、光電変換素子及び光電池が提供され、本発明の上記目的が達成される。

 酸化チタンゾルまたは酸化チタン前駆体を下記一般 式(1)で表される尿素化合物の存在下で加熱する工程 を有することを特徴とする酸化チタン微粒子の製造方 法。

[0006]

【化2】

$$R_1$$
 $N-C-N$
 R_2
 N
 R_3

【0007】式中、R1、R2、R3、及びR4は、各々独 50 立して、水素原子、アルキル基、アルケニル基、アリー ル基、一級アミノ基、アルキルアミノ基、またはジアル キルアミノ基を表す。但し、R1、R2、R8、及びR +は、月いに結合して環を形成していてもよい。

2. 一般式(1) におけるR3およびR4がともに水素原 子であることを特徴とする上記2に記載の酸化チタン微 粒子の製造方法。

- 3. 尿素化合物の分子量が200以下であることを特徴とする上記1または2に記載の酸化チタン微粒子の製造方法。
- 4. 尿素化合物が水溶性であることを特徴とする上記 1 0 ~ 3のいずれかに記載の酸化チタン機粒子の製造方法。 5. 加熱する工程が、圧力容器を用いて 150℃~30 0℃の温度で行われることを特徴とする上記 1~40い
- 6.酸化チタンゾルが、酸化チタン前駆体またはその錯体を加水分解して得られたものであることを特徴とする上記1~5のいずれかに記載の酸化チタン微粒子の製造方法。

ずれかに記載の酸化チタン微粒子の製造方法。

- 7. 酸化チタン前駆体が、ハロゲン化チタン及びオルト チタン酸エステルから選択された化合物であることを特 20 後とする上記6に記載の酸化チタン微粒子の製造方法。 後. 色素の異常した半導体般的子膜の層と導電性支持体 とを少なくとも有する光電変換業子であって、該半導体 機粒子製の層に上記1~7のいずれかの方法で製造され た酸化チタン微粒子が用いられていることを特徴とする 光質安線表子。
- 9. 酸化チタン微粒子の平均粒子径が、5~50nmであることを特徴とする上記8に記載の光電変換表子。
- 10. 半導体微粒子膜の層に平均粒子径100~400 nmの酸化チタン微粒子が併用されていることを特徴と 30 する上記9に記載の光電変物素子。
- 11. 色素としてルテニウム錯体色素が用いられている ことを特徴とする上記8~10のいずれかに記載の光電 変換素子。
- 12. 上記8~11のいずれかに記載の光電変換素子を 用いた光電池。
- [0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態につい て詳述する。

- [1] 酸化チタン微粒子の製造法
- 本発明における酸化チタンの製造方法は、基本的にはゾ ルーゲル法に基づく方法である。ゾルーゲル法は、酸化 チタン前部体の加水分解、圧力容器中での加熱処理、 処理の各工昼を含む。本邦明は、上記加水分解工程もし くは圧力容器中の加熱処理工程において上記一般式
- (1) で表される尿素化合物を添加することを特徴とする。
- 【0009】一般式(1)において、R₁、R₂、R₃及

び吊は、各々独立して、水素原子:アルキル基。好ましくは炭素数1~6のアルキル馬、例えばメチル、アルトル、プロビル、プチル等:アルケニル基、好ましくは炭素数2~6のアルケニル基、例えばビニル、アリルなど:アリール基、好ましくは炭素数6~10のアリール、観、例えばアエールなど:一級アミノ基:アルキルアミノ基、好ましくは炭素数1~6のアルキルアミノ基、好ましくは炭素数2~6のジアルキルアミノ基、例えばジメチルアミノ、エチルアミノなど:を表す。R1、R2、R3及びR4は、それぞれが連結して5~6段環を形成してもよい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目してもい。これらの基はさらに置換基を目していませい。これらの基はさらに置換基を目していましていませいませい。これらの基はさらに置換基を目していませいませいませいませいます。

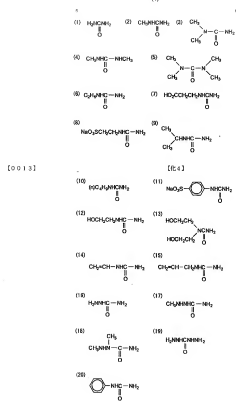
【0010】置換基の例としては、ハロゲン原子、アル キル基(シクロアルキル基、ビシクロアルキル基を含 む)、アルケニル基(シクロアルケニル基、ビシクロア ルケニル基を含む)、アルキニル基、アリール基、ヘテ ロ環基、シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、カルボ キシル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シリルオ キシ基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルパチ イルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリー ルオキシカルボニルオキシ、アミノ基(アニリノ基を含 む)、アシルアミノ基、アミノカルボニルアミノ基、ア ルコキシカルボニルアミノ墓、アリールオキシカルボニ ルアミノ基、スルファモイルアミノ基、アルキル及びア リールスルホニルアミノ基、メルカプト基、アルキルチ オ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、スルファモイ ル基、スルホ基、アルキル及びアリールスルフィニル 基、アルキル及びアリールスルホニル基、アシル基、ア リールオキシカルボニル基、アルコキシカルボニル基、 カルバモイル基、アリール及びヘテロ環アゾ基、イミド 基、ホスフィノ基、ホスフィニル基、ホスフィニルオキ シ基、ホスフィニルアミノ基、シリル基が例として挙げ

【0011】一般式(1)で表される尿素化合物は水溶性であることが望まれる。このため、尿素化合物の分子型は200以下が好ましい。また、末端が無闇後のもの、すなわち一般式(1)におけるR3およびR4がともに水素原子であることも好ましい。また、水溶性を増すための間換基(例えばカルボキシル基およびその塩、ヒドロキシル基、アミノ基など)を有することも同様に好ましい。尿素化合物の水に対する好ましい溶解度の範囲は、水100に対して、01g以上、好ましくは「夏以上である。以下に一般式(1)で表される尿素化合物の好ましい具体例を示すが、水物明はこれらに限定されない。

[0012]

【化3】

られる.



[0014] 本発明において、尿素化合物は加熱工程に 存在していればよく、尿素化合物の添加酶例は加水分解 工程、圧力容器中での加熱工程のいずれでもよい、尿素 化合物の添加塵は、いずれの場合も反応液中の水100 gに対して好ましくは0.1~20gであり、より好ま しくは1~10gである 【0015】次に酸化チタン微粒子の製造法について詳 しく説明する。

(酸化チタン前駆体の加水分解)酸化チタン前駆体は加 水分解により酸化チタンを生ずるものであり、例えばハ ロゲン化チタン(三塩化チタン、四塩化チタンなど)、 オルトチタン酸エステル・オルトチタン酸メチル、オル トチタン酸エチル、オルトチタン酸イソプロビル、オルトチタン酸エチルなど、等が挙げられる。このうちオルトチタン酸ステルが好ましい。これらの前駆体は、加水分解に先だって各種の配位子(例えばアセチルアセトン、アミノエタノール・ジェタノールアミン、トリエタノールアミン、エチレンジアミン、その他のアミン、リリジンカルボン酸、酒石酸、シュウ酸、乳酸、ゲリコール酸、その他のヒドロキシカルボン酸など)と混合し、前駆体の銀体を形成し、該鎖体を加水分解に用いてもよい。

[0016]上記前駆体もしくはその鎖体は、水中にて 加熱し加水分解する。加熱の温度は通常40で~100 であり、好ましくは60で~90でである。加熱時間 は通常1~20時間であり、好ましくは2~10時間で ある。加水分解の際、反応を促進もしくは抑制するため の添加剤を加えてもよい。このような添加剤の例として は酢酸、硝酸、硝酸、アンモニア、テトラアルキルアン モニウムヒドロキシド、前述の配位子等が挙げられる。 この工程により、通常ゾル状の酸化チタン超微粒子分散 物が得られる。

【0017】 (圧力容解中での加熱処理) 前起加水分解 工程で得られた酸化チタングルを圧力容器(例えばチタン製オートクレーブ、ステンレス製オートクレーブ等) に移し、100で〜400で好ましくは150で〜30 のに加熱する。オートクレーブは撹拌金額が付属しているのが好ましい。加熱時間は1〜60時間であり、好ましくは5〜30時間である。この工程により酸化チタンの分散物が得られる。酸化チタンの分散物が得られる。酸化チタンの砂酸が成場位、加熱時間、添加剤の種類、量によって変化し、平均粒径として通常5〜50mである。分散物は静置すると酸200代チタンが投資するのが普遍である。

【0018】本発明では、この加熱処理工程において、前記一般式(1) で表される尿素化合物が存在していることが必須である。尿素化合物の存在により、上記加水分解工程で生成したゾル状の酸化チタン超微粒子が多孔質の酸化チタン微粒子が成ます。。酸化チタン微粒子が多孔質であることにより、これを光電変換素子に用いると色素担時間が増加し火電変換特性が向上する。このような観点がら、尿素化合物の加熱工程における存在量は、前記添加量と同じく、水100gに対して0.1~400gである。ことが好ましく、より好ましくは1~10gである。

【0019】 (後処理) 加熱工程で得られた酸化テタン 分散物は、後処理によって濃縮または溶媒置換される。 使用目的に応じて最終的には乾燥粉末、水分酸液、水分 散ベースト、有機溶媒分散液、あるいは有機溶媒分散ベ ーストを調製する。濃縮の方法としては、静層または違 心分離に引き続くデカンテーションによる方法、水の域 正質去法等がある。溶媒原換の方法は、遠心分離、デカ ンテーション、溶媒添加を使り返す方法が一般的であ る。ベーストを得るための観光剤としては、各種のポリ マー(例えばポリスチレンスルホン酸塩、ポリアウリル 酸およびその塩、ポリエチレンオキシド、ポリプロピレ ンオキシド、ポリアクリルアミドなど)、多糖類、ゼラ ナン、各種の低分子増貼剤(シトロネロール、ネロー ル、テルピネネールなど)が好ましい。分分散液、水分 散ベースト、有機溶像分散液、有機溶像分散ベーストに おける酸化チタンの含量は 1~40%が好ましく、10 ~30%がより好ましい。

【0020】〔2〕光電変換素子

次に本発明の方法で製造された酸化チタンの用途である 光電変換素子について詳しく説明する。本発明の光電変 換素子は、色素の吸着した半導体微粒子膜の層と導電性 支持体とを少なくとも有し、該半導体微粒子膜の層に上 記本発明の方法で製造された酸化チタン微粒子が用いら れていることを特徴とする本発明の光電変換素子は、好 ましくは図1に示すように、導電層10、下塗り層60、感 光層20、電荷輸送層30、対極導電層40の順に積層1.. 診 感光層20を色素22によって増感された酸化チタン微粒子 21とこの酸化チタン微粒子21の間の空隙に浸透した電荷 20 輸送材料23とから構成する。ここで、感光層20が半導体 微粒子膜の層(以下「半導体微粒子層」ともいう)に相 当し、酸化チタン微粒子21の全部または一部に本発明の 方法で製造された酸化チタン微粒子が用いられる。電荷 輸送材料23は、電荷輸送層30に用いる材料と同じ成分か らなる。また光電変換素子に強度を付与するため、導電 層10および/または対極導電層40の下地として、基板50 を設けてもよい。以下本発明では、準電階10および任音 で設ける基板50からなる層を「導雷性支持体」、対極道 電層40および任意で設ける基板50からなる層を「対極」 と呼ぶ。本発明においては、感光層20は光衡利件の異な る複数の層から成っている。なお、図1中の導電層10、 対極導電層40、基板50は、それぞれ透明導電層10a、透 明対極導電層40a、透明基板50aであっても良い。この光 電変換素子を外部負荷に接続して電気的仕事をさせる日 的(発電)で作られたものが光電池であり、光学的情報 のセンシングを目的に作られたものが光センサーであ る。光電池のうち、電荷輸送材料23が主としてイオン輸 送材料からなる場合を特に光電気化学電池と呼び、ま た、太陽光による発電を主目的とする場合を太陽電池と 呼ぶ。

【0021】(A) 導電性支持体

導電性支持体は、(1) 導電層の単層、または(2) 導 電層および基板の2層からなる。強度や密封性が十分に 保たれるような導電層を使用すれば、基板は必ずしも必 要でない。

【0022】(1)の場合、導電層として金属のように 十分な強度が得られ、かつ導電性があるものを用いる。 【0023】(2)の場合、感光層側に導電剤を含む導 電階を有する基板を使用することができる。好ましい導 電剤としては金属(例えば白金、金、銀、鯛、アルミニ ウム、ロジウム、インジウム等)、炭素、または導電性 金属酸化物(インジウムースズ海や酸化物、酸化スズに フッ素をドープしたもの等)が挙げられる。導電層の厚 さは0.02~10μm段度が好ました。

[0024] 導電性支持体は表面抵抗が低い程よい。好ましい表面抵抗の範囲は1000/□以下であり、さらに好ましくは400/□以下である。表面抵抗の下限には特に制限はないが、通常0.10/□程度である。

【0025】 郭電性支持体制から光を照射する場合に は、 郭電性支持体は実質的に透明であるのが好ましい。 実質的に透明であるとは、光の透過率が10%以上である ことを意味し、50%以上であるのが好ましく、70%以上 が物に好ましい。

[0026] 透明導雷件支持体としては、ガラスまたは プラスチック等の透明基板の表面に導電性金属酸化物か らなる透明導電層を塗布または蒸着等により形成したも のが好ましい。なかでもフッ素をドーピングした二酸化 スズからなる導電層を低コストのソーダ石灰フロートガ ラスでできた透明基板上に堆積した導電性ガラスが好ま 20 しい。また低コストでフレキシブルな光電変換素子また は太陽電池とするには、透明ポリマーフィルムに導電層 を設けたものを用いるのがよい。透明ポリマーフィルム の材料としては、テトラアセチルセルロース (TAC) 、 ポリエチレンテレフタレート (PET)、ポリエチレンナ フタレート (PEN) 、シンジオタクチックポリステレン (SPS)、ポリフェニレンスルフィド (PPS)、ポリカー ボネート (PC) 、ポリアリレート (PAr) 、ポリスルフ ォン (PSF) 、ポリエステルスルフォン (PES) 、ポリエ ーテルイミド (PEI) 、環状ポリオレフィン、プロム化 フェノキシ等がある。十分な透明性を確保するために、 導電性金属酸化物の塗布量はガラスまたはプラスチック の支持体 1 m² 当たり0.01~100gとするのが好ましい。 [0027] 透明導電性支持体の抵抗を下げる目的で金 属リードを用いるのが好ましい。金属リードの材質はア ルミニウム、鋼、銀、金、白金、ニッケル等の金属が好 ましく、特にアルミニウムおよび銀が好ましい。金属リ ードは、透明基板に蒸着、スパッタリング等で設置し、 その上にフッ素をドープした酸化スズ、またはITO膜か らなる透明導電層を設けるのが好ましい。また透明導電 40 層を透明基板に設けた後、透明導電層上に金属リードを 設置するのも好ましい。金属リード設置による入射光量 の低下は好ましくは10%以内、より好ましくは1~5% とする。

【0028】(B)感光層

本発明において色素吸着前の半導体微粒子層を半導体微 粒子層といい、色素吸着後の半導体微粒子層を感光層と いう。本発明の光変換素子においては、半導体微粒子層 を構成する酸化チタン微粒子の全部または一部に本発明 の方法で製造された酸化チタン微粒子が用いられる。

(1) 感光層

感光層において、酸化チタン微粒子は、いわゆる感光体 として作用し、光を吸収して電荷分離を行い、電子と正 れを生ずる。色素増感された半導体微粒子では、光吸 およびこれによる電子および正孔の発生は主として色素 において起こり、酸化チタン微粒子はこの電子を受け取 り、伝達する役割を担う。酸化チタンは光脆配下で伝導 体電子がキャリアーとなり、アノード電流を与える n型 半導体である。

10

【0029】本郷附着らの検討によれば、本発明の方法で製造された酸化チタン酸粒子(平均粒径5~50 n m) と数径100~400 n mの酸化チタン起子(大粒子)を混合して用いると変換効率が高いことが明らかとなった。従って、用いる酸化チタンはこのような構成であることが好ましい。本7時四方法で製造された酸化チタン微粒子の酸化チタン粒子全体に占める比率は30~95%が好ましく、60~90%がより好ましい。「00301(22)半減体整件三階

半導体微粒子 (酸化チタン粒子) を専電性支持体上に参 布するには、湿式の製態方法が比較的有利である。湿式 の製態方法法としては、塗布法、印刷法が代表的である。 半導体微粒子の分散放を作製する方法としては、前述の 方法の他に、粉末を乳鉢ですり潰す方法、ミルを使って 粉砕しながら分散する方法もある。

【0031】分散媒としては、水または各種の有機溶験 (例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、ジクロロメタン、アセトン、アセトニトリル、酢 酸エチル等)が挙げられる。分散の際、必要に応じて例 えばポリエチレングリコールのようなポリマー、界面活 性剤、酸、またはキレート剤等を分散剤として用いて もよい。ポリエチレングリコールの分子量を変えること で、剥がれにくい膿を形成したり、分散液の粘度が調節 可能となるので、ポリエチレングリコールを添加するこ とは好ましい。

【0032】懐布方法としては、アブリケーション系と してローラ法、ディップ法等、メータリング系としてエ アーナイフ法、プレード法等。またアプリケーションと メータリングを同一部分にできるものとして、特公研83 -1589号に開示されているワイヤーバー法、米国等約268 1294号、同276149号、同2761791号等に記載のスライド ホッパー法、エクストルージョン法、カーテン法等が好 ましい。また汎用機としてスピン法やスプレー法も好ま しい。羅式印刷方法としては、凸版、オフセットおよび グラビアの3大印刷法をはじめ、凹版、ゴム版、スウリ ン和刷等が好ましい。これらの中から、演略は使ウェ ッド呼ぎに応じて、好ましい製版方法を選択する。

【0033】半導体微粒子の分散液の粘度は半導体微粒子の種類や分散性、使用溶媒種、界面活性剤やパインダー等の添加剤により大きく左右される。高粘度液(例え は0.01~500Poise)ではエクストルージョン法・キャス

ト法、スクリーン印刷法等が好ましい。また低粘度液 (例えば0.1Poise以下) ではスライドホッパー法、ワイ ヤーバー法またはスピン法が好ましく、均一な際にする ことが可能である。なおある程度の塗布量があれば低粘 度液の場合でもエクストルージョン法による塗布は可能 である。このように塗布液の粘度、塗布量、支持体、塗 布速度等に応じて、適官湯式製雕方法を選択すればよ

【0034】多層塗布をする場合は同時に多層を塗布し てもよく、数回から十数回順次重ね塗りしてもよい。さ 10 らに順次重ね塗りであればスクリーン印刷法も好ましく 使用できる.

【0035】一般に半導体微粒子層の厚さ(感光層の厚 さと同じ) が厚くなるほど単位投影面積当たりの担持色 素量が増えるため、光の捕獲率が高くなるが、生成した 電子の拡散距離が増すため電荷再結合によるロスも大き くなる。したがって、半導体微粒子層の好ましい厚さは 0.1~100 µmである。太陽電池に用いる場合、半導体微 粒子層の厚さは1~30μmが好ましく、2~25μmがより 好ましい。半導体微粒子の総塗布量は支持体 1 m² 当たり 20 0.5~100gが好ましく、5~50gがより好ましい。

【0036】半導体微粒子を導電性支持体上に途布した 後で半導体微粒子同士を電子的に接触させるとともに、 塗膜強度の向上や支持体との密着性を向上させるため に、加熱処理するのが好ましい。好ましい加熱温度の節 囲は40℃~700℃であり、より好ましくは100℃~600℃ である。また加熱時間は10分~10時間程度である。ポリ マーフィルムのように融点や軟化点の低い支持体を用い る場合、高温処理は支持体の劣化を招くため、好ましく ない。またコストの観点からもできる限り低温であるの 30 が好ましい。低温化は、先に述べた5mm以下の小さい半 導体微粒子の併用や鉱酸の存在下での加熱処理等により 可能となる。重層構成の感光層を得るために塗布と加熱 処理を順次繰り返し行っても良い。

【0037】加熱処理後半導体微粒子の表面積を増大さ せたり、半導体微粒子近傍の純度を高め、色素から半導 体徴粒子への電子注入効率を高める目的で、例えば四塩 化チタン水溶液を用いた化学メッキ処理や三塩化チタン 水溶液を用いた電気化学的メッキ処理を行ってもよい。 【0038】半導体微粒子は多くの色素を吸着すること 40 ができるように表面積の大きいものが好ましい。このた め半導体微粒子の層を支持体上に塗布した状態での表面 積は、投影面積に対して10倍以上であるのが好ましく、 さらに100倍以上であるのが好ましい。この上限は特に 制限はないが、通常1000倍程度である。

【0039】(3)色素 感光層に用いる増感色素は、可視域や祈赤外域に吸収を 有し、半導体を増感しうる化合物なら任意に用いること ができるが、有機金属錯体色素、メチン色素、ポルフィ リン系色素またはフタロシアニン系色素が好ましい。ま た、光電変換の波長域をできるだけ広くし、かつ変換効 率を上げるため、二種類以上の色素を併用または混合す ることができる。この場合、目的とする光源の波長域と 強度分布に合わせるように、併用または混合する色素と その割合を選ぶことができる。

【0040】こうした色素は半導体微粒子の表面に対し て吸着能力の有る適当な結合基 (interlocking group) を有しているのが好ましく、本発明のように使用する粒 径の幅が大きい場合はそれぞれの表面に等しく吸着され るため、特に好ましい。好ましい結合基としては、COOH 基、OH基、SO 3 H基、-P(O) (OH) z 基または-OP(O) (OH) z 基 のような酸性基、あるいはオキシム、ジオキシム、ヒド ロキシキノリン、サリチレートまたはα-ケトエノレー トのような π 伝導性を有するキレート化基が挙げられ る。なかでもCOOH基(カルボキシル基)、-P(0)(OH)2基 (ホスホニル基) または-OP(0)(OH)2基(ホスホリル基)が 特に好ましい。これらの基はアルカリ金属等と塩を形成 していてもよく、また分子内塩を形成していてもよい。 またポリメチン色素の場合、メチン鎖がスクアリリウム 環やクロコニウム環を形成する場合のように酸性基を含 有するなら、この部分を結合基としてもよい。

【0041】以下、感光層に用いる好ましい増感色素を 具体的に説明する。

(a) 有機金属錯体色素

(A1) p Ru(B-a) (B-b) (B-c)

色素が金属錯体色素である場合、金属フタロシアニン色 素、金属ポルフィリン色素またはルテニウム維体色素が 好ましく、ルテニウム錯体色素が特に好ましい。ルテニ ウム錯体色素としては、例えば米国特許4927721号。 間4 684537号、同5084365号、同5350644号、同5463057号、 同5525440号、特開平7-249790号、特表平10-504512号、 国際公開W098/50393号、特開2000-26487号等に記載の錯 体色素が挙げられる。

【0042】さらに本発明で好ましく用いることができ るルテニウム錯体色素は、下記一般式(1);

• • • (1)

により表されるのが好ましい。一般式(1)中、Aiは1 または2座の配位子を表し、C1、SCN、E2O、Br、I、C N、NCOおよびSeCN、ならびにβ-ジケトン類、シュウ酸 およびジチオカルバミン酸の誘導体からなる群から選ば れた配位子が好ましい。pは0~3の整数である。B-a、 B-bおよびB-cは、それぞれ独立に、下記式B-1~B-10: [0043] [4:5]

【0044】 (ただし、Ruは水素原工または置換基を 表し、置換基としてはたとえば、ハロゲン原子、炭素原 予数1~12の置換または無置換のアルキル基、炭素原子 20 数6~12の置換または無置換のアラルキル基、炭素原子 30 数6~12の置換または無置換のアラルキル基、あるいは前 透の酸性基(これちの酸性患は塩を形成していてもよ い)やキレート化基が挙げられ、アルキル基およびアラ ルキル基のアルキル部分は直鎖状でも分娩状でもよく、 またアリール格およびアラルキル基のアリール部分は単

13

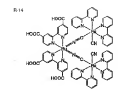
環でも多環(総合環、環集合)でもよい。)により表される化合物から選ばれた有態配位子を表す。有機配位子であるB-a、B-bおよびB-cは、同一でも異なっていてもよく、有態配位子の数は1-3のいずれでもよい。
[0045] 有機金属網体色素の好ましい具体例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。
[0046]

15 (A₁)_oRu(B-a)(B-b)(B-c) · · · · (1)

	A ₁	р	В-а	B-b	8-c	R ₁₁
R-1	SCN	2	B-1	B-1	-	_
R-2	CN	2	B-1	B-1	_	-
R-3	a	2	B-1	B-1	-	_
R-4	CN	2	B-7	B-7	_	_
R-5	SCN	. 2	B-7	B-7	_	_
R-6	SCN	2	B-1	B-2	_	Н
R-7	SCN	t	B-1	B-3	_	_
R-8	а	-1	B-1	B-4	-	н
R-9	1	2	8-1	B-5	_	н
R-10	SCN	3	B-8	_	_	_
R-11	CN	3	B-8	~	- :	_
H-12	SCN	1	8-2	B-8		н
R-13	_	0	B-1	B-1	B-1	_

[0047]

17



【0048】 (b) メチン色素

本発明に使用する色素の好ましいメチン色素は、シアエン色素、メロシアン色素、スクワリリウム色素などの ボリメチン色素である。本部の可好ましく用いられるポリメチン色素の例は、特開平11-67285号、特開平11-67285号、特開平11-158395号、特開平11-163378号、特開平11-214

730号、特開平11-214731号、特開平11-238905号、特開2000-26487号、欧州 第892411号、同911841号および同9910 92号の各明細書に記載の色素である。好ましいメチン 色素の具体例を下に示す。 (0049)

[化8]

【0051】(4) 半導体微粒子への色素の吸着 半導体微粒子に色素を吸着させるには、色素の溶液中に 良く乾燥した半導体微粒子層を有する導電性支持体を浸 漬するか、色素の溶液を半導体微粒子層に塗布する方法 を用いることができる。前者の場合、浸漬法、ディップ

漬法の場合、色素の吸着は室温で行ってもよいし、特開 平7-249790号に記載されているように加熱還流して行っ てもよい。また後者の塗布方法としては、ワイヤーバー 法、スライドホッパー法、エクストルージョン法、カー テン法、スピン法、スプレー法等がある。また、インク 法、ローラ法、エアーナイフ法等が使用可能である 浸 50 ジェット法等によって色素を画像状に塗布し、この画像

そのものを光雷変換素子とすることもできる。色素を溶 解する溶媒として好ましいのは、例えば、アルコール類 (メタノール、エタノール、r-ブタノール、ベンジルア ルコール等)、ニトリル類(アセトニトリル、プロピオ ニトリル、3-メトキシプロピオニトリル等)、ニトロメ タン、ハロゲン化炭化水素(ジクロロメタン、ジクロロ エタン、クロロホルム、クロロベンゼン等)、エーテル 額(ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)、ジメ チルスルホキシド、アミド類 (N.N-ジメチルホルムアミ ド、N.N-ジメチルアセタミド等)、N-メチルピロリド ン、1,3-ジメチルイミダゾリジノン、3-メチルオキサゾ リジノン、エステル類(酢酸エチル、酢酸プチル等)、 炭酸エステル類(炭酸ジエチル、炭酸エチレン、炭酸プ ロピレン等)、ケトン類(アセトン、2-ブタノン、シク ロヘキサノン等)、炭化水素(ヘキサン、石油エーテ ル、ベンゼン、トルエン等) やこれらの混合溶媒が挙げ られる。

21

【0052】色素の全吸着量は、多孔質半導体電極基板 の単位面積 (1 m2) 当たり0.01~100mmo1が好ましい。 また色素の半導体微粒子に対する吸着量は、半導体微粒 20 子1g当たり0.01~1mmolの範囲であるのが好ましい。 このような色素の吸着量とすることにより半導体におけ る増感効果が十分に得られる。これに対し、色素が少な すぎると増感効果が不十分となり、また色素が多すぎる と半導体に付着していない色素が浮遊し、増感効果を低 減させる原因となる。色素の吸着量を増大させるために は、吸着前に加熱処理を行うのが好ましい。加熱処理 後、半導体微粒子表面に水が吸着するのを避けるため、 常温に戻さずに、半導体電極基板の温度が60~150℃の 間で素早く色素の吸着操作を行うのが好ましい。また、 色素間の凝集などの相互作用を低減する目的で、無色の 化合物を色素に添加し、半導体微粒子に共吸着させても よい。この目的で有効な化合物は界面活性な性質、構造 をもった化合物であり、例えば、カルボキシル基を有す るステロイド化合物 (例えばケノデオキシコール酸) や 下記の例のようなスルホン酸塩類が挙げられる。

[0053]

【化10】

C9H19-(OCH2CH2)3-OSO3K

【005 1】未吸着の色素は、吸着後速やかに洗浄により除去するのか好ましい。温式洗浄槽を使い、アセトニ りル等の極性活剤、アルコール系活剤のような有機浴 蝶で洗浄を行うのが好ましい。色素を吸着した後にアミ 気軽や4数極を用いて半導体軟敵子の表面を処理しても よい。好ましいデニシ類としてはピリジン、4-t:ブチル ピリジン、ボリビニルセリジン等が挙げられ、好ましい 報数生してはデトロプチルンモニウムヨージド、テ トラヘキシルアンモニウムヨージド、 トラヘキシルアンモニウムヨージド等が挙げられる。こ れらが液体の場合はそのまま用いてもよいし、有機溶媒 に溶解して用いてもよい。

22

[0055] (C) 雷荷輸送層

電荷輸送層は、色素の酸化体に電子を補充する機能を有する電荷輸送層は、色素の酸化体に電子を補充する機能を有する間である。本契明で用いるとのできる代表的な電荷能域料料の側としては、(i) イオン輸送材料として、酸化還元対のイオンが溶解した溶液 (電解液)、酸化還元対の溶液をポリマーマトリクスのゲルに含浸したいわゆる/心電解質、酸化還元対イオンを含有する溶酸塩電解質、さらには固体電解質が挙げられ、これ・電解質を含む根収物(電解質組成物)を高荷輸送層に用いることができる。また、イオンがかかる電荷輸送材料のほかに、(ii)固体中のキリアー移動がかわる電荷輸送材料として、電子輸送材料や正孔(ホール)輸送材料を用いることもできる。これらの電荷輸送材料と用いることもできる。これらの電荷輸送材料と用いることもできる。これらの電荷輸送材料は、併用することができる。

【0056】(1)溶融塩電解質

溶酸塩電解質は、光電変換効率と耐火性の両立という類点から特に好ましい。溶酸塩間解質とは、強温において 波状であるか、または低酸点の電解質であり、例えば和 95/18456号、特開平と259543号、電気化学、第65巻、11 号、923頁(1997年)等に配載されているビリジニウム は、イミダゾリウム塩、トリアゾリウム塩等の既知の電 解質を挙げることができる。100℃以下、特に室温付 近において液状となる溶酸塩が好ましい。 【0057】を非しく用いることかできる溶離塩として

10057] 好ましく用いることのできる浴根塩として は、下記一般式 (Y-a)、(Y-b) 及び (Y-c) のいずれ かにより表されるものが挙げられる。

[0058]

【化11】

$$\begin{pmatrix} C_{yf} \\ N \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R_{y1} & R_{y1} & R_{y1} \\ R_{y2} & R_{y2} & R_{y2} \\ R_{y1} & R_{y2} & R_{y2} & R_{y3} \\ (Y-a) & (Y-b) & (Y-c) \end{pmatrix}$$

【0059】一般式(Y-a)中、Qn は窒素原子と共に5 又は6良環の芳香族カチオンを形成しうる原子団を表 5。Qn は炭素原子、水素原子、窒素原子、酸素原子及 10 び硫度原子からなる群から選ばれる1種以上の原子により構成されるのが好ましい。Qy I により形成される5 具環は、オキサゾール環、チブソール環、イミダソール環、 ボーツ・アン・ル環、インドール環、インドール環、インドール環、インドール環、インドール環、インドール環であるのが好まし、インドール環であるのが好まし、オキサゾール環、チアゾール環であるのが特別では、オキサゾール環であるのが特別では、オーサゾール環であるのが特に好よい。Qn により形定される6 異球は、ピリ ジン環、ピリミジン環、ピリダジン環、ピラジン環又は トリアジン環であるのが好ましく、ピリジン環であるの がおより探もした。

【0060】一般式 (Y-b) 中、Ayı は窒素原子又はリン原子を表す。

【0061】一般式 (Y-a) 、 (Y-b) 及び (Y-c) 中の泉 、 ~ N₂ は、それぞれ独立に、置換又は無置換のアルキル基 (好生しくは炭素原子数1~24、直鎖状であっても分枝状であっても、また環式であってもよく、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プル基、シキルル基、シール・ル基、・オクチル基、デ・シル基、シール・メル基、シーロペンチル等)、成いは間及以情無関換のアルケニル基(好ましくは炭素原子数2~24、直鎖状であっても分枝状であってもよく、例えばビニル基、アリル基等)を表し、より安ましくは炭素原子数2~24。直鎖状であっても分枝状であってもよく。例えばビニル基、のアルキル基又は炭素原子数2~18のアルケニル基であり、特に好ましくは炭素原子数2~18のアルケニル基であり、特に好ましくは炭素原子数2~18のアルケニル基であり、特に好ましくは炭素原子数2~18のアルケニル基である。

[0062] また、一般式 (Y-b) 中のR₁ ~ R₂ のうち 2つ以上が互いに連結してA₂ を含む非芳香族環を形成 してもよく、一般式 (Y-c) 中のR₂ ~ R₂ のうち2つ以 上が互いに連結して環構造を形成してもよい。

【0063】一般式 (Y-a)、 (Y-b) 及び (Y-c) 中のQ x) 及びRx1 ~ Rx6 は関換基を有していてもよく、好ましい 関換基の例としては、ハロゲン原子 (F, Cl, Br, I 等)、シアノ基、アルコキシ基 (メトキシ基、エトキシ

基、メトキシエトキシ基、メトキシエトキシエトキシ基 等)、アリーロキシ基(フェノキシ基等)、アルキルチ 10 才基 (メチルチオ基、エチルチオ基等)、アルコキシカ ルボニル基 (エトキシカルボニル基等)、炭酸エステル 基(エトキシカルボニルオキシ基等)、アシル基(アセ チル基、プロピオニル基、ベンゾイル基等)、スルホニ ル基(メタンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基 等)、アシルオキシ基(アセトキシ基、ベンゾイルオキ シ基等)、スルホニルオキシ基(メタンスルホニルオキ シ基、トルエンスルホニルオキシ基等)、ホスホニル基 (ジエチルホスホニル基等)、アミド基(アセチルアミ ノ基、ベンゾイルアミノ基等)、カルパモイル基(N.N-ジメチルカルバモイル基等)、アルキル基(メチル基、 エチル基、プロビル基、イソプロピル基、シクロプロピ ル基、プチル基、2-カルボキシエチル基、ベンジル基 等)、アリール基(フェニル基、トルイル基等)、複素 環基(ピリジル基、イミダゾリル基、フラニル基等)、 アルケニル基 (ビニル基、1-プロペニル基等)、シリル 基、シリルオキシ基等が挙げられる。

【0064】一般式 (Y-a) 、 (Y-b) 又は (Y-c) によ り表される化合物は、G_r 又はR_{y1} ~R_{y6} を介して多量体 を形成してもよい。

【0065] これらの溶酸塩は、単独で使用しても、2 組以上混合して使用してもよく、また、ヨウ素アニオン を他のアニオンで置き換えた溶酸塩と併用することもで きる。ヨウ素アニオンと置き換えるアニオンとしては、 ハロゲン化物イオン (CI・、Ber 等)、SCIF・、BFF・、P F・、CIO・、(CFISO) 2 F・、(CFISO) 3 CF 等がすましい例 として挙げられ、SCIF、CFISO・、CFISO・「CFISO) など 又はBF・であるのがより好ましい。また、Li1など他の ヨウ素塩やCFICOOL・、CFICOOM。 LISON、MASCUなどのア ルカリ金属塩を添加することもできる。アルカリ金属塩 の添加種は、0.02~2 質量や軽度であるのが守ましく、 0.1~1 管電等がからたばなましい。

【0066】本発明で好ましく用いられる溶融塩の具体 例を以下に挙げるが、これらに限定されるわけではな い。

[0067] [(k12]

(Y1)

N+
1
1
1
2
4
1-1
2
4
1-1
2
4
1-1
2
4
1-1
3
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1
4
1-1

(Y2)

CH₆

Y2-1 X=I

Y2-2 X=BF₄

Y2-3 X=N(SO₂CF₃)₂

C₄H₈(n)

Y2-4 X=CF₃COO

Y2-5 X=SCN

(Y3) CH₃ Y3-1 X=I N5 Y3-2 X=BF₄ 1 X- Y3-2 X=BF₂ CH₃CN Y3-3 X=N(SO₂CF₃)₂

Y2-6 X=CF3SO3

(Y4) CH₂CN Y4-1 X=1 N+ X- Y4-2 X=BF₄ Y4-3 X=M(SO₂CF₃)₂

(Y5) COOC₂H₅ Y5-1 X=1 Y5-2 X=BF₄ Y5-3 X=M(SO₂CF₃)₂

(YE) Y6-1 X=I Y6-1 X=I Y6-2 X-6F₂ X-7 Y6-2 X-6F₂ Y6-3 X-N(SO₂CF₃)₂ Y6-4 X-6F₃ Y6-5 X-6F₃COO⁻ Y6-6 X-8CN Y6-7 X-6F₃SO₃

[0068] [化13]

40

[0069] [作14]

【化15】

[0070]

30

(17) 31 32 (Y17) CH₂CH₃ Y17-1 X=I H₃CH₂C-N-C₄H₉(n) Y17-2 X=BF4 Y17-3 X=N(SO₂CF₃)₂ сн₂сн₃ Y17-4 X=PF6 (Y18) СН₂СН₃ Y18-1 X=I Y18-2 X=BF4 Y18-3 X=N(SO₂CF₃)₂ CH₂CH₃ (Y19) Y19-1 X=I H3C(OH2CH2C)2 Y19-2 X=BF4 Y19-3 X=N(SO₂CF₃)₂ Y19-4 X=CF3COOT Y19-5 X=SCN Y19-6 X=CF₃SO₃ (Y20) СН2СН3 Y20-1 X=I Y20-2 X=BF4 Y20-3 X=N(SO₂CF₃)₂ сн₂сн₃ (Y21)Y21-2 X≃BF4 Y21-3 X=N(SO₂CF₃)₂ (Y22)

[0071] 30 [作16]

Y22-1 X=I Y22-2 X=BF₄ Y22-3 X=N(SO₂CF₃)₂

【0073】上記海艇塩電解質は常温で溶散状態である 6のが好ましく、溶媒を用いない方が好ましい。後逃す る溶媒を添加しても構わないが、溶験塩の含有量は電解 質組成物全体に対して50質量%以上であるのが好まし く、90質量%以上であるのが特に好ましい。また、塩の うち、90質量%以上がりる寒がであることが呼ましい。 【0074】上記電解質組成物にはヨウ素を添加するのが好ましく、この場合、ヨウ素の含有量は、電解質組成物全体に対して0.1~20質量%であるのが好ましく、0.5~5質量%であるのがより好ましい。 【0075】(2)電解液

so 電荷輸送層に電解液を使用する場合、電解液は電解質、

35

溶媒、および添加物から構成されることが好ましい。本 発明の電解質は12とヨウ化物の組み合わせ(ヨウ化物 としてはLil、Nal、KI、Csl、Calzなど の金属ヨウ化物、あるいはテトラアルキルアンモニウム ヨーダイド、ピリジニウムヨーダイド、イミダゾリウム ヨーダイドなど4級アンモニウム化合物のヨウ素塩な ど)、Brzと臭化物の組み合わせ(臭化物としてはL i Br, NaBr, KBr, CsBr, CaBrztz の金属臭化物、あるいはテトラアルキルアンモニウムブ ロマイド、ピリジニウムプロマイドなど4級アンチニウ 10 ム化合物の臭素塩など)のほか、フェロシアン酸塩-フ ェリシアン酸塩やフェロセンーフェリシニウムイオンな どの金属錯体、ポリ硫化ナトリウム、アルキルチオール アルキルジスルフィドなどのイオウ化合物、ビオロゲ ン色素、ヒドロキノンーキノンなどを用いることができ る。この中でも12と111やピリジニウムヨーダイ ド、イミダゾリウムヨーダイドなど4級アンモニウム化 合物のヨウ素塩を組み合わせた電解質が好ましい。上述 した電解質は混合して用いてもよい。

【0076】好ましい電解質濃度は0.1M以上10M以下であり、さらに好ましくは0.2M以上4M以下である。また、電解液にヨウ素を添加する場合の好ましいヨウ素の添加濃度は0.01M以上0.5M以下である。

【0077】雷解智に使用する溶媒は、粘度が低くイオ ン易動度を向上したり、もしくは誘電率が高く有効キャ リアー濃度を向上したりして、優れたイオン伝導性を発 現できる化合物であることが望ましい。このような溶媒 としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネ ートなどのカーボネート化合物、3-メチル-2-オキ サゾリジノンなどの複素環化合物、ジオキサン、ジエチ 30 ルエーテルなどのエーテル化合物、エチレングリコール ジアルキルエーテル、プロピレンゲリコールジアルキル エーテル、ポリエチレングリコールジアルキルエーテ ル、ポリプロピレングリコールジアルキルエーテルなど の鎖状エーテル類、メタノール、エタノール、エチレン グリコールモノアルキルエーテル、プロピレングリコー ルモノアルキルエーテル、ポリエチレングリコールモノ アルキルエーテル、ポリプロピレングリコールモノアル キルエーテルなどのアルコール額、エチレングリコー ル、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、 ポリプロピレングリコール、グリセリンなどの多価アル コール類、アセトニトリル、ゲルタロジニトリル、メト キシアセトニトリル、プロピオニトリル、ベンゾニトリ ルなどのニトリル化合物、ジメチルスルフォキシド、ス ルフォランなど非プロトン極性物質、水などが挙げら れ、これらを混合して用いることもできる。

【0078】また、本発明では、J. Am. Ceram. Soc... 80 (12)3157-3171(1997)に記載されているようなtert-プチルビリジンや、2ービコリン、2,6ールチジン等 の塩基性化合物を前途の溶熱塩電解質や電解解に添加す so

ることが好ましい。塩基性化合物を添加する場合の好ま しい濃度範囲は0.05M以上2M以下である。

【0079】(3) ゲル雷解質

本発明では、電解質はポリマー添加、オイルゲル化剤添 加、多官能モノマー類を含む重合、ポリマーの架橋反応 等の手法により、前述の溶融塩電解質や電解液をゲル化 (固体化) させて使用することもできる。ポリマー添加 によりゲル化させる場合は、 "Polymer Electrolyte Re vi ews-1および2" (J.R.MacCallumとC.A. Vincentの 共編、ELSEVIER APPLIED SCIENCE)に記載された化合物 を使用することができるが、特にボリアクリロニトリ ル、ポリフッ化ビニリデンを好ましく使用することがで きる。オイルゲル化剤添加によりゲル化させる場合は工 業科学雑誌 (J. Chem Soc. Japan, Ind. Chem.Sec.) 46,779(1943), J. Am. Chem. Soc., 111,5542(1989). J. Chem. Soc., Chem. Com mun., 1993, 390, Angew. C hem. Int. Ed. Engl., 35,1949(1996), Chem. Lett., 1 996, 885, J. Chm. Soc., Chem. Commun., 1997, 545 ₹ 277 載されている化合物を使用することができるが、好まし い化合物は分子構造中にアミド構造を有する化合物であ る。電解液をゲル化した例は特開平11-185863 号公報に、溶融塩電解質をゲル化した例は特開2000 -58140号公報に記載されており、本発明にも適用 できる。

【0080】また、ポリマーの架橋反応により電解質を ゲル化させる場合、架橋可能な反応性基を含有するポリ マーおよび架橋剤を併用することが望ましい。この場 合、好ましい架橋可能な反応性基は、アミノ基、含窒素 複素環(例えば、ピリジン環、イミダゾール環、チアゾ ール環、オキサゾール環、トリアゾール環、モルホリン 環、ピペリジン環、ピペラジン環など) であり、好まし い架橋削は、窒素原子に対して求電子反応可能な2官能 以上の試薬(例えば、ハロゲン化アルキル類、ハロゲン 化アラルキル類、スルホン酸エステル類、酸無水物、酸 クロライド類、イソシアネート化合物、α、β-不飽和 スルホニル基含有化合物、α、β-不飽和カルボニル基 含有化合物、α、β-不飽和ニトリル基含有化合物な ど)であり、特開2000-17076号公報、同20 00-86724号公報に記載されている架橋技術も滴 40 用できる。

【0081】(4)正孔輸送材料

本発明では、溶融塩などのイオン伝導性電解質の替わり に、有機または無機あるいはこの両者を組み合わせた固 体の正孔輸送材料を使用することができる。

(a) 有機正孔輸送材料

本発明に適用可能な有機正孔輸送材料としては、J.Bage n et al., Synthetic Metal 89(1997/215-220, Mature, V ol.395, 8 Oct. 1998, p583-5853よびM997/10617、特開 昭知9-194303号公根、特開平6-234631号公限、米国特 許第4, 923, 774号、特開平4-308688号公限、米国特許 第4、764、625号、特開平3-280084号公銀、特開平4-20218分類、特開平4-75305号公報、特開平4-75305号公報、特開平4-364155号公報、特開平5-234455号公報、特開平5-25475公報、特開平5-23455号公報、特開平5-232634号公報、特開平7-138562号公報、特開平7-252474号公報、特開平11-144821号公報、特開平11-75482号会後、特開平17-252474号公報、特開平11-176489号公報等に記載のトリフェニレン誘導体類を好ましく用いることができる。また、Adv. Mater. 1997,9,100,7,957、Angew、Chen. Int. & Le Eng. 1. 1995,34, No. 3, p303-307、JACS, Vol120、No. 4, 1998, p664-672等に記載されているオリゴチオフェン化合物、K. Murakoshi et al.; Chen. Lett. 1997, p711に観載のガリビール。

"Handbook of Organic Conductive Nolecules and Polymers Vol.1.2.3.4" (NALINAE WILEYHME) に記載されているポリアセチレンおよびその誘導体、ポリ(p-フェニレン) およびその誘導体、ポリ(p-フェニレンとニレン) およびその誘導体、ポリチオニンレンニンンはよびその誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリトルイジンおよびその誘導体、ポリアニリンおよびその誘導体、ポリトルイジンおよびその誘導体の誘導性を高分子を好ましく使用することができる。

[0082] 正孔(ホール)輪送材料にはMature、Vol. 395,80ct. 1098,p583-585に記載されているようにドーパントレベルをコントロールするためにトリス(4-プロモフェール)アミニウムへキサクロロアンチモネーのようなカチオンラジカルを含有する化合物を添加したり、酸化物半導体表面のボテンシャル制御空間電荷層の補償)を行うために」((F3502)2 NJのような塩を添加しても終わない。

【0083】(b)無機正孔輸送材料

無機正孔輪送材料としては、p型無機化合物半導体を用 いることができる。この目的のp型無機化合物半導体 は、パンドギャップが2eV以上であることが好ましく、 さらに2.5eV以上であることが好ましい。また、p型無 機化合物半導体のイオン化ポテンシャルは色素の正孔を 還元できる条件から、色素吸着電極のイオン化ポテンシ ャルより小さいことが必要である。使用する色素によっ てp型無機化合物半導体のイオン化ポテンシャルの好ま 40 しい範囲は異なってくるが、一般に4.5eV以上5.5eV以下 であることが好ましく、さらに4.7eVDJ F5.3eVDJ下であ ることが好ましい。好ましいp型無機化合物半導体は一 価の鋼を含む化合物半導体であり、一価の鋼を含む化合 物半導体の例としてはCul, CuSCN, CulnSez, Cu(In,Ga) Sez, CuGaSez, Cu2O, CuS, CuGaSz, CuInSz, CuA1Sez & どが挙げられる。この中でもCulおよび CuSCNが好まし く、CuIが最も好ましい。このほかのp型無機化合物半 導体として、GaP、NiO、CoO、FeO、Bi2O3、MoO2、Cr2O3 等を用いることができる。

【0084】(5)雷荷輪※層の形成

電荷輸送層の形成方法に関しては2通りの方法が考えられる。1つは感光層の上に先に対極を貼り合わせておき、その間隙に被状の電荷輸送層を挟み込む方法である。もう1つは感光層上に直接、電荷輸送層を付与する方法で、対極はその後付与することになる。

【0085】前者の場合、電荷輸送層の挟み込み方法として、浸漬等による毛管現象を利用する常圧プロセス、または常圧より低い圧力にして間隙の気相を液相に置換する真空プロセスを利用できる。

[008 6]後者の場合、湿式の電荷輸送層においては 末乾燥のまま対極を付与し、エッジ部の液面形的上措置 を施すことになる。またゲル電解質の場合には過去で空 布して蛋合等の方法により固体化する方法があり、その 場合には乾燥、固定化した後に対極を付与することもで さる。電解液のほか過式有機正孔輸送材料やゲル電解質 を付与する方法としては、前述の半導体微粒子層や色素 の付与と同様の方法を利用できる。

【00 8 7】関体電影製や固体の正元(ホール)輸送材 料の場合には真空蒸着社冷 C V D 法等のドライ成膜処理 で電荷輸送層を形成し、その後対極を付きすることもで きる。有機正孔輸送材料は真空蒸着法、キャスト法、途 布法、スピンコート法、浸液法、電解蛋合法、光電解盘 合法等の手法により電極内部に導入することができる。 無機固体化合物の場合も、キャスト法、途布法、スピン コート法、浸漬法、電解析出法、無電解メッキ法等の手 法により電極内部に導入することができる。 【00 8 4】(1) 対極

対極は前記の導電性支持体と同様に、導電性材料からな る対極機可能の単層構造でもよいし、対極等電影と支 基板から構成されていてもよい。対極等電階に上門いる等 電材としては、金属(例えば白金、金、銀、頻、アルミ ニウム、マグネシウム、インジウム等)、炭栗、または 事電性を温能化物(インジウム等)、炭栗、または 大型で大型では、金、銀、頻、アルミニウム、マグネシウムを対極所 として好まとく使用することができる。対極の芽ましい 支持基板の例は、ガラスまたはブラスチックであり、こ れに上記の導電剤を含布または蒸布して用いる。対極事 電間の厚度は対けに関係されなが、3 mar (10元。 対極事 して、対極層の表面抵抗は低い程よい。好ましい表面抵 抗冷範囲としては500/□以下であり、さらに好ましく は200/□以下であり、さらに好ましく は200/□以下であり、さらに好ましく

【0089】専電性支持体と対極のいずれか一方または 両方から光を照射してよいので、感光層に光が到達する ためには、弱電性支持体と対極の少なくとも一方が実質 的に透明であれば良い。発電効率の向上の観点からは、 導電性支持体を透明にして、光を導電性支持体隙から入 射させるのが好ましい。この場合対極は光を反射する性 質を何するのが好ましい。このような対極としては、金 展または導雷性の酸化物を基着したガラスまたはプラス チック、あるいは金属薄膜を使用できる。

【0090】対極は、電荷輸送層上に直接導電材を塗 布、メッキまたは蒸着 (PVD、CVD) するか、導電層を有 する基板の導電層側を貼り付ければよい。また、導電性 支持体の場合と同様に、特に対極が透明の場合には、対 極の抵抗を下げる目的で金属リードを用いるのが好まし い。なお、好ましい金属リードの材質および設置方法。 金属リード設置による入射光量の低下等は導電性支持体 の場合と同じである。

【0091】(E) その他の層

対極と導雷性支持体の短絡を防止するため、予め適雷性 支持体と感光層の間に緻密な半導体の薄膜層を下塗り層 として塗設しておくことが好ましく、電荷輸送層に電子 輸送材料や正孔輸送材料を用いる場合は、特に有効であ る。下塗り層として好ましいのはTiOz、SnOz、FezOs、W O3、ZnO、Nb2O5であり、さらに好ましくはTiO2である。 下塗り層は、例えばElectrochim, Acta 40, 643-652(19 95) に記載されているスプレーパイロリシス法の他、ス パッタ法等により塗設することができる。下塗り層の好 20 ましい膜厚は5~1000nmであり、10~500nmがさらに好ま LV.

【0092】また、電極として作用する導電性支持体と 対極の一方または両方の外側表面、導電層と基板の間ま たは基板の中間に、保護層、反射防止層等の機能性層を 設けても良い。これらの機能性層の形成には、その材質 に応じて塗布法、蒸着法、貼り付け法等を用いることが できる。

【0093】(F)光電変換素子の内部構造の具体側 上述のように、光電変換素子の内部構造は目的に合わせ 30 様々な形態が可能である。大きく2つに分ければ、両面 から光の入射が可能な構造と、片面からのみ可能な構造 が可能である。図2~図9に本発明に好ましく適用でき る光電変換素子の内部構造を例示する。

【0094】図2は、透明導電層10aと透明対極導電層4 Oaとの間に、感光層20と、電荷輸送層30とを介在させた ものであり、両面から光が入射する構造となっている。 図3は、透明基板50a上に一部金属リード11を設け、さ らに透明導電層10aを設け、下塗り層60、感光層20、雷 荷輸送層30および対極導電層40をこの順で設け、さらに 40 支持基板50を配置したものであり、導電層側から光が入 射する構造となっている。図4は、支持基板50トにさら に導電層10を有し、下塗り層60を介して感光層20を設 け、さらに電荷輸送層30と透明対極導電層40aとを設 け、一部に金属リード11を設けた透明基板50aを、金属 リード11側を内側にして配置したものであり、対極側か 5光が入射する構造である。図5は、透明基板50a上に 一部金属リード11を設け、さらに透明導電層10a(また は40a) を設けたもの1組の間に下塗り層60と感光層20 と電荷輸送層30とを介在させたものであり、両面から光 50 水360g、酢酸12gを混合した液に25℃にてオル

が入射する構造である。図6は、透明基板50a上に透明 導電層10a、下塗り層60、感光層20、電荷輸送層30およ び対極導電層40を設け、この上に支持基板50を配置した ものであり導電層側から光が入射する構造である。図7 は、支持基板50上に導電層10を有し、下塗り層60を介し て感光層20を設け、さらに電荷輸送層30および透明対極 導電層40aを設け、この上に透明基板50aを配置したもの であり、対極側から光が入射する構造である。図8は、 透明基板50a上に透明導電層10aを有し、下塗り層60を介 して感光層20を設け、さらに電荷輸送層30および透明対 極導電層40aを設け、この上に透明基板50aを配置したも のであり、両面から光が入射する構造となっている。図 9は、支持基板50上に導電層10を設け、下塗り層60を介 して感光層20を設け、さらに固体の電荷輸送層30を設 け、この上に一部対極導電層40または金属リード11を有 するものであり、対極側から光が入射する構造となって いる.

40

【0095】[2]光電池

本発明の光電池は、上記光電変換素子に外部負荷で仕こ とをさせるようにしたものである。光電池のうち、電荷 輸送材料が主としてイオン輸送材料からなる場合を、特 に光電気化学電池と呼び、また、太陽光による発電を主 目的とする場合を太陽電池と呼ぶ。光電池は構成物の劣 化や内容物の揮散を防止するために、側面をポリマーや 接着削等で密封するのが好ましい。導電性支持体および 対極にリードを介して接続される外部回路自体は公知の もので良い。本発明の光電変換素子を太陽電池に適用す る場合、そのセル内部の構造は基本的に上述した光電変 換素子の構造と同じである。また、本発明の色素増感型 太陽電池は、従来の太陽電池モジュールと基本的には同 様のモジュール構造をとりうる。太陽電池モジュール は、一般的には金属、セラミック等の支持基板のトにセ ルが構成され、その上を充填樹脂や保護ガラス等で覆 い、支持基板の反対側から光を取り込む機浩をとるが、 支持基板に強化ガラス等の透明材料を用い、その上にセ ルを構成してその透明の支持基板側から光を取り込む構 造とすることも可能である。具体的には、スーパースト レートタイプ、サブストレートタイプ、ポッティングタ イプと呼ばれるモジュール構造、アモルファスシリコン 太陽電池などで用いられる基板一体型モジュール機造等 が知られており、本発明の色素増感型太陽電池も使用目 的や使用場所および環境により、適宜これらのモジュー ル構造を選択できる。具体的には、特開2000-268892に 記載の構造や態様とすることが好ましい。

[0096]

【実施例】以下、本発明を実施例によって具体的に説明 する。 実施例1

(1) 比較用酸化チタン粒子分散液の調製

トチタン搬テトライソプロビル (和光純薬製) 62gを一気に添加し1時間競拌した。濃硝酸6m1を加え80 でにて4時間選拌した。得られた酸化チタングルのうち 50m1をステンレス製オートタレープに移し替え2 40でで16時間撹拌した。得られた酸化チタン分散物 を15000回転で30分間退心分離した。デカンテーションで上澄みを除き、ボリエチレングリコール(分子 量2000、和光純薬製)0.3g、水11gを加えて溶 解した。さらにエタノール1g、濃硝酸0人4m1を加 え、比較用酸化チタン分散液(A)を得た。(A)の酸 10年分割を増生した。以降により求めた平均 10年分割を発した。

【0097】(2)本発明の酸化チタン分散液の調製はじめに水360gに対し、表1に示した通りに尿素化合物を添加する以外は上記(1)と同様にして酸化チタ

ン分散液 B-1~B-5を調製した。酸化チタン含量、 粒径ともに比較用分散液と同じであった。

【0098】(3)大粒子を含む本発明の酸化チタン分 散液の調製

前記B-1~B-5と同様の方法で調製した酸化チタン 分散液に対し、関東化学製アナターゼ型110、1粒子B: 平均粒径100m~300m) 0. 4g、水2.5 m1、およ びポリエチレングリコール(分子量20000、和光極薬 製) 0.06gを加えた。この液を45でで3時間撹拌 して十分に混合し、塗布液C-1~C-5を得た。C-1~C-5における本発明の酸化チタン粒子と酸化チタン 2粒子とひ混合化は重量比にして5:1である。

[0099]

【表1】

(1) と同様にして敗化ナメ				
TiO ₂ 分散液	尿素(粒子B添加量		
	例示化合物 使用量			
A	_	+	_	
B-1	(1)	9. 0 g	-	
B-2	(3)	13.2g	_	
B-3	(4)	13.2g		
B-4	(12)	15.6g	_	
B-5	(16)	11.3g	_	
C-1	(1)	9.0g	0.4g	
C-2	(3)	13.2g	0.4g	
C-3	(4)	13.2g	0.4 в	
C-4	(12)	15.6g	0.4g	
C-5	(16)	11.3g	0.4g	

【0100】2. 色素を吸着した酸化チタン電極の作成 フッ素をドープした酸化スズをコーティングした透明導 電性ガラス(日本板硝子製、表面抵抗は約10Ω/cm²)

を11 枚用意し、その專電面側に上記で得た建布液 20 (A)、B - 1 ~ 5、およびC - 1 ~ 5を、それぞれドクタープレードを用いて塗布した。25℃で30円配発量した後、電気炉(ヤマト科学製マッフル炉FP - 3 2型)で 4 50 ℃にて 3 0分間焼成した。塗布、焼成前後の重量変化より単位面積約 5 りの等の量を計算で減少た。 焼成筋後の重量変化より単位面積約 5 りのまり 2 5 ℃、吸着液の溶域に 1 6時間浸漬した。吸着温度は 2 5 ℃、吸着液の溶域は 2 タール、ナマトラール、アセトニリルの 1:1:2 (体積比)混合物である。色素の染着した酸化チタン電極をエタノール、アセトニトリルで順次洗浄 40 した。

[0101] [化18]

【0102】このときの色素担持量を測定したところ、

塗布液 (A) よりなる酸化チタン電極では8×10⁻⁵ mo 1/cm²であり、一方、塗布液 (B-1) よりなる酸化チ タン電極では1.1×10⁻⁴ mo1/cm²と、色素担持量が 物加していることがわかった。

【0103】3. 光電変換素子の作成

上添ひようにして作成した色染物熱酸化チタン電極基板 (2cm×2cm)をこれと同じ大きさの白金藻素が力えの 生ね合わせた(限1参照)。次に、両ガラスの隙間に毛 網管現象を利用して電解液(ヨウ化1、3 ージメチルイ ミダゾリウムの。65モル/リットル、ヨウ素の、05 モル/リットル、tープチルリジンの、1モル/1の アセトニトリル溶溶りをしみこませて酸化チタン電桶中 に導入することにより、表2に示す光電変換来于CA、 CB-1~CB-5、CC-1~CC-5を得念。

【0104】本実施例により、図10に示したとおり、 導電性ガラス1 (ガラス2上に導電剤層3が設層された もの)、色素を吸着させた酸化チタン電極4、電解被 5、白金層6およびガラス7が順に積層された光電変換 素子が作成された。

【0105】4. 光電変換効率の測定

500Wのキセノンランプ (ウシオ製) の光を分光フィルター (Oriel社製AMI.5) を通すことにより模 擬太陽光を発生させた。この光の強度は垂直面において 50 98mW/m2であった。光常気化学電池の導雷性ガラスの端 43

部に銀ペーストを塗布して負極とし、この負極と白金基 着ガラス(正極)を電流電圧測定装置(ケースレーSMI) 238型) に接続した。模擬太陽光を垂直に照射しなが ら、電流電圧特性を測定し、変換効率を求めた。表3に

44 は実施例で作成された光電変換素子の変換効率を示し te.

[0106] 【表2】

光電変換案子	Ti0:分散液	TiOz途布量	変換効率	
		(g/m²)	(%)	
CA	Α	16.5	4.9	比較例
CB-1	B - 1	16.2	5. 9	本発明
CB-2	B-2	16.3	5.7	本発明
CB-3	B-3	16.3	5.3	本発明
CB-4	B-4	16.3	5.8	本発明
CB-5	B-5	16.4	5.7	本発明
CC-1	C-1	16.2	6.9	本発明
C C - 2	C-2	16.2	6.8	本発明
CC-3	C-3	16.3	6.4	本発明
CC-4	C-4	16.4	6.9	本発明
CC-5	C-5	16.3	6.7	本発明

【0 1 0 7 】本発明の酸化チタンを用いたセル (CB-1~CC-5) は、比較用セル (CA) に比べて変換効 率が高いことがわかる。なかでも一般式(1)のR3と R4が水素原子である化合物を用いたことに相当するC B-1、CB-2、CB-4、CB-5はCB-3に比 20 略断面図である。 べて変換効率が高い。また、大粒子を含まないセル (C B-1~CB-5)と大粒子を含むセル(CC-1~C C-5) との比較では、後者の方が変換効率が高い。 [0108]

【発明の効果】 本発明の方法によって製造された酸化チ タン微粒子は、色素増感光電変換素子に用いたときに、 該素子の変換効率が向上する。また、本発明の色素増感 光電変換素子及び光電池は、本発明の方法によって製造 された酸化チタン微粒子用いているので、変換効率が向 ELTいる。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 略断面図である。
- 【図2】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 略断面図である。
- 【図3】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 略断面図である。
- 【図4】本発明の好ましい光雷変換表子の構造を示す概 略断面図である。
- 【図5】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 40 60

略断面図である。

【図6】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 略断面図である。

【図7】本発明の好ましい光雷変換表子の構造を示す概

【図8】本発明の好ましい光雷変換素子の機造を示す郷 略断面図である。

【図9】本発明の好ましい光電変換素子の構造を示す概 略断而図である。

【図10】実施例で作成した光電変換素子の構成を示す 概略断面図である。 【符号の説明】

10	導電層
10 a	透明導電層
1 1	金属リード
2 0	感光層
2 1	半導体微粒子
2 2	色素
2 3	電荷輸送材料
3 0	電荷輸送層

- 40 対極導電層 40 a 透明対極導雷層 5.0 基板
- 50a 诱明基板 下途り層

